

# Espacenet

# Bibliographic data: JP 2004321484 (A)

## MEDICAL HIGH MOLECULAR NANO-MICRO FIBER

Publication

2004-11-18

date: Inventor(s):

MATSUDA TAKEHISA: KIDOAKI SATORU +

Applicant(s):

SANGAKU RENKEI KIKO KYUSHU KK +

Classification:

A61F2/04; A61F2/06; A61L15/00; A61L17/00; A61L27/00: D04H1/42; (IPC1-7): A61F2/04; A61F2/06; A61L15/00;

International: A61L17/00; A61L27/00; D04H1/42

- European:

Application number:

JP20030120266 20030424

Priority number (s):

JP20030120266 20030424

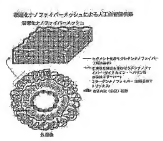
Also published as:

JP 4496360 (B2)

# Abstract of JP 2004321484 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an ideal biocompatible instrument with a high elastic support layer with medical high molecular fibers as a basic structure.; SOLUTION: The medical material includes a nonwoven fabric manufactured with medical high molecular fibers whose outer diameter is from several nano-meters to several tens of micro -meters. : COPYRIGHT: (C)2005, JPO&NCIPI

> Last updated: 26.04.2011 Worldwide Database 5.7.22; 93p



# (19) 日本国特許庁(JP)

# (12)公開特許公報(A)

(11) 特許出願公開番号

特開2004-321484 (P2004-321484A)

(43) 公開日 平成16年11月18日(2004.11.18)

					(40) 740	πн -	-We 10-4-117	, IOH	(2004, 11, 10)
(51) Int.C1.7		F1					テーマニ	1- K	(参考)
A61L	15/00	A61L	15/0	00			4C08	3 1	
A61F	2/04	A61F	2/0	04			4 C O 9	97	
A61F	2/06	A61F	2/0	06			4 L O 4	17	
A61L	17/00	A61L	17/0	00					
A61L	27/00	A61L	27/0	00	P				
		審査請求 未	請求	請求項	の数 14	OL	(全 13 ]	Į) ;	最終頁に続く
(21) 出願番号		特顧2003-120266 (P2003-120266)	(71)	出願人	80000	0035			
(22) 出願日		平成15年4月24日 (2003. 4. 24)			株式会社産学連携機構九州				
					福岡県	福岡市	東区箱崎6	丁目 1	0番1号
特許法第30条第1項適用申請有り 2002年11月				代理人	10009	2783			
29日~30	日日	本バイオマテリアル学会開催の「第	1		弁理士	- 小村	告		
24回 日本	バイオ	マテリアル学会大会」において文書	(74)	代理人	10009	5360			
をもって発表	E .				弁理士	: 片山	<b>英二</b>		
			(74)	代理人	10009	3676			
					弁理士	: 小村	* 純子		
			(74)	代理人	10012	0134			
			i		弁理士	: 大家	規雄		
			(72)	発明者	松田	武久			
					福岡県	福岡市	東区千早6	-1-	-13-36
								最終	を頁に続く

(54) 【発明の名称】 医療用高分子ナノ・マイクロファイバー

# (57)【要約】

【課題】医用材料の提供。

【解決手段】数ナノメートルから数十マイクロメートル の外径を有する医療用高分子の繊維を用いて作製された 不織布を含む医用材料。

【選択図】 図5



### 【特許請求の節用】

# 【請求項1】

数ナノメートルから数十マイクロメートルの外径を有する医療用高分子の繊維を用いて作 製された不純布を含む医用材料。

### 【請求項2】

数ナノメートルから数十マイクロメートルの外径を有する医療用高分子の繊維を用いて作 製された不維布が少なくとも 2層に精層された医用材料。

#### 【請求項3】

医療用高分子が天然高分子及び/又は合成高分子である請求項1又は2記載の医用材料。

# 【請求項4】

天然高分子が、コラーゲン、ゼラチン、プロテオグリカン、デキストラン、キトン、キト サン、絹、ヒアルロン酸、アルブミン、エラスチン、核酸、ヘパリン及びヘバラン原酸か らなる群から選ばれる少なくとも1つ又はこれらの脱導体である前を項3記載の医用材料

## 【請求項5】

合成高分子が、ボリ乳酸、ボリグリコール酸、ボリラクチド、ボリグルタミン酸、ボリー  $\varepsilon$  ーカプロラクトン、ボリー  $\rho$  ージオキサン、ボリ $\sigma$  ーリンゴ酸及びボリー  $\beta$  ーヒドロキ シ脂酸、並びにボリ乳酸とボリカプロラクトンとの共重合体からなる群から選ばれる少な くとも1つである結束項 3計載の医用材料。

### 【請求項6】

合成高分子が、ボリエチレン、ボリプロピレン、ボリアミド、ボリエステル、ボリエチレングリコール、ボリカーボネート、ボリフッ化ビニリデン、ボリウレタン、ボリスチレン、ボリアクリコニトリル、ボリテトラフルオロエチレン、ボリビニルアルコール、ボリエ・テレンテレフタラート、ナイロン、ボリハイソプロピルアクリルアド、ボリビニルクロライド、ボリメタクリル酸メチル、ボリジメチルシロキサン、ボリアリルスルボン及びボリスルホンからなる群から選ばれる少なくとも1つである請求項3記載の医用材料。

#### 【請求項7】

医療用高分子が、コラーゲン、ゼラチン及びポリウレタンからなる群から選ばれる少なく とも1つである請求項1又は2記載の医用材料。

#### 【請求項8】

医療用高分子が、コラーゲン、ゼラチン及びポリウレタンである請求項1又は2記載の医 田材料.

## 【請求項9】

医用材料が、人工神経管、人工金道、人工気管、人工血管、人工弁、人工胸壁、人工心膜、人工機隔膜、人工腹膜、人工腹構、人工酸、人工肉体、人工度、人工肉苗、人工関節、人工関節、、軟骨、面体材料、外科用経過水、外科用経解水、創格保証は、骨折接合材、コンタクトレンズ、眼内レンズ、メッシュ、医療用不織布、輸液・血液バッグ、チューブ、チ病用手張、ガウ、シーツスはコィルターのために使用されるものである請求項1~8のいずさか、ガウ、シーツスはコィルターのために使用されるものである請求項1~8のいずさか、ガウ、シーツスはコィルターのために使用されるものである請求項1~8のいずさか、ガウ、ジーツスはコイルターのために使用されるものである請求項1~8のいずさか、対策に記述の医用材料、

## 【請求項10】

人工血管用に使用する請求項1~8のいずれか1項に記載の医用材料。

### 【請求項11】

数ナノメートルから数十マイクロメートルの外径を有する医療用高分子の繊維を用いて作製された不織布が少なくとも2層に積層された人工血管。

#### 【請求項12】

医療用高分子がコラーゲン、ゼラチン及びポリウレタンである請求項11記載の人工血管

#### 【請求項13】

数ナノメートルから数十マイクロメートルの外径を有する医療用高分子の繊維を用いて作 製された不織布を少なくとも 2層に積層することを特徴とする人工血管の製造方法。

#### 【請求項14】

医療用高分子がコラーゲン、ゼラチン及びポリウレタンである請求項13記載の方法。

# 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は機能性ナノファイバー製不織布を含む医用材料に関する。

## [00002]

【従来の技術】

各種疾患により十分な機能を果たすことができなくなった臓器又は組織の代替として、種 々の医用材料が用いられている。これらの医用材料のほとんどは生体内に埋め込まれるた め、生体適合性の観点から極めて厳格な材料の性質、例えば、毒性、抗原性、血栓形成性 等がなく、かつ十分な耐久性を有することが要求されている。

## [00003]

医用材料に要求されるこのような機能性化を獲得するために、例えば可様性重合体チュー ブに種々の生体高分子を固定あるいは含浸させた人工血管などが臨床応用されている。こ の人工血管は、例えば、高弾性セグメント化ポリウレタンチューブの内面に抗血栓性材料 を被覆し、外面にコラーゲンまたはゼラチンを被覆したというものである(特開昭60-242857号公報:特許文献1)。しかしながら、そのような人工血管は内皮細胞の接 着性はよいが、血小板の粘着性が大きく、内腔側表面に内皮細胞が増殖する前に、血栓に より人工血管が閉塞するという問題点がある。さらに、異物反応、発熱、被覆物制離、抗 原性、毒性、耐久性、炎症反応などが起こるため、安全性等の面でも課題を残している。 [0004]

一方、人工血管を作製する方法として、特開昭59-11864号公報(特許文献2)及 び米国特許第4、552、707号公報(特許文献3)記載の方法が知られている。しか し、これらの方法では、血管組織本来の機能的階層構造を実現する方法が未開発であるた め、改善の余地がある。

# [0005]

【特許文献1】

特開昭60-242857号公報

[0006]

【特許文献2】

特開昭59-11864号公報

[0007]

【特許文献3】

米国特許第4,552,707号公報

[8000]

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、数ナノメートルから数十マイクロメートルの外径を有する医療用高分子の繊維 を基本骨格として高弾性支持層を設けつつ、理想的な生体適合的な器具化を可能とした。 より機能的な医用材料及びその製造方法を提供することを目的とする。

#### [00009]

【課題を解決するための手段】

本発明者は、上記課題を解決するため鋭意研究を行った結果、各種高分子原料について電 界紡糸を行い、得られる繊維の層を積層することにより優れた機能を有する医用材料を作 製することに成功し、本発明を完成するに至った。

## [0010]

すなわち、本発明は以下の通りである。

- (1)数ナノメートルから数十マイクロメートルの外径を有する医療用高分子の線維を用 いて作製された不織布を含む医用材料。
- (2)数ナノメートルから数十マイクロメートルの外径を有する医療用高分子の繊維を用

いて作製された不総布が少なくとも2層に精層された医用材料。

(3)上配医用料料において、医療用高分子としては天然高分子及び/又は合成高分子が学げられる。ここで、天然高分子は、コラーゲン、ゼラチン、プロテオグリカン、デキストラン、キチン、キトサン、絹、ヒアルロン酸、アルブミン、エラスチン、核酸、ヘパリン及びヘパラン硫酸からなる群から選ばれる少なくとも1つ又はそれらの誘導体を使用することができる。また、合成高分子は、ボリ現酸、ポリクリコール酸、ポリラクチド、ボリグルタミン酸、ボリーを・カプロラクトン、ボリーアンオキサン、ボリェーリンで酸及びボリー8 ー にドロキン番酸、並びにボリ乳酸とボリカプロラクトンとの共重合体からなる群から選ばれる少なくとも1つ、あるいは、ボリエチレン、ボリアロビレン、ボリア・ド、ボリエステル、ボリエナレングリコール、ボリエートン、ボリアロビレン、ボリア・ド、ボリエステル、ボリエチレングリコール、ボリエート、ボリア・ボリエのビニリデン、ボリアウリコール、ボリエトトン、ボリア・ド・ボリビニルクロライド、ボリメタクリル酸メチル、ボリアソロビルアクリルアミド、ボリビニルクロライド、ボリメタクリル酸メチル、ボリジメチルシロキサン、ボリアリルスルボン及びボリスルボンからなる群から選ばれる少なくとも1つを使用することができる。

[0011]

本発明の医用材料において、医療用高分子は、コラーゲン、ゼラチン及びポリウレタンか らなる群から選ばれる少なくとも1つ、より好ましくは、コラーゲン、ゼラチン及びポリ ウレタンを選択することができる。

[0012]

さらに、本発明の医用材料は、人工神経管、人工会進、人工気管、人工血管、人工舟、 工助壁、人工心限、大工機需限、人工股限、人工物・人工建、工力限、人工皮膚、人 工関節、人工関節软骨、歯科料、外科用接合糸、外科用排填材、外科用排破材、創稿保 護材、骨折接合材、コンタクトレンズ、眼内レンズ、メッシュ、医療用不微布、輸液・血 液バッグ、チューブ、手術用手袋、ガウン、シーツ又はフィルターの用途のために使用さ れる、物に好ましくは人工血管用である。

(4)数ナノメートルから数十マイクロメートルの外径を有する医療用高分子の繊維を用いて作製された不識布が少なくとも2層に積層された人工血管。

[0013]

人工血管に使用される医療用高分子としては、例えばコラーゲン、ゼラチン及びポリウレ タンが挙げられる。

(5)数ナノメートルから数十マイクロメートルの外径を有する医療用高分子の繊維を用いて作製された不織布を少なくとも2層に積層することを特徴とする人工血管の製造方法

[0014]

本発明の方法に使用される医療用高分子としては、例えばコラーゲン、ゼラチン及びポリ ウレタンが挙げられる。

【0015】

以下、本発明を詳細に説明する。

[0016]

【発明の実施の形態】

本発明は、数ナノメートルから数十マイクロメートルの外径(大き)を有する観練を用いて作製された不敬布を合む医用材料である。この機能は、医療用高分子を用いて電料的されたものである。特に、本発明の医用材料は、高神性エラストマーであるとボジネント化ポリウレタン、光ゲル化ゼラチン、コラーゲンの各高分子を、それぞれ電界紡糸法によりナノ・マイクロファイバー化した不満布とし、これらを簡階的に精御化又は混合化したものである。その時実、高等性支持体の基本骨格層を形成するとともに、内腔側と外側に異なる生体適合性を付与するという設計概念を具体化することができる。

1. 電界紡糸装置

本発明は、医療用高分子(ポリマー)を電解紡糸させることにより得られる繊維の不識布

を医用材料として使用するものである。電界結系(Electrospinning ELSP))とは、高電圧電場を用いたポリマー結系法であり、他の結系法では得ること が困難なナン又はマイクロスケールサイズの直径のファイバーを生成することが可能であ る。この結系方法は、天然の細胞外マトリックスの敵視的構造によく似た、ナノスケール ファイバーから成る不統布を作要することが可能であるため、近年、骨格基材等の組織工 学材料への応用が注目されている。

#### [0017]

ELSP装置は、直流高圧圧電源 (5~30kV)、インフュージョンボンブ、ステンレ スニードルシリンジ、及び金属コレクタを備えている(図1)、ニードルシリンジの先端 は、ポリマー溶液を嗅射するためのノズルとなっている。ポリマー溶液、溶滅、溶滅、印 加電圧、シリンジーコレタ 同距離 (「エアギャップ」ともいう)などの条件を適宜設定 した後、ポリマー溶液をシリンジから嗅射すると、コレクタ上に繊維が堆積し、不識布の 層を作ることができる。

## [0018]

ボリマー濃度は、使用するボリマーの種類により適宜設定することができるが、一般には 1~30 wt%、好ましくは2~15 wt%である。また、ボリマーとしてセグメン ト化ボリウレクンを用いる場合は、5~20 wt%、好ましくは7~15 wt%であ る。溶解は、使用するボリマーによって適宜選択され、例えばクロロホルム、テトラヒド ロフランなどが挙げられる。

### [0019]

流速は、0.1~10 ml/hr、好ましくは1~3 ml/hrである。

## 100201

印加電圧は、0~40 kV、好ましくは10~20kVである。

## [0021]

シリンジーコレクタ間距離は、5~50 cm、好ましくは10~30 cmである。 【0022】

上配ELSP装置により紡糸すると、得られるファイバーの外径 (太さ) は、数ナノメートルから数十マイクロメートル、例えば1ナノメートルから90マイクロメートル、好ましくは10ナノメートルから10マイクロメートル、より好ましくは10ナノメートルから1マイクロメートル、さらに好ましくは10ナノメートルから100ナノメートルとなる。

#### [0023]

上記を継条件において、使用するポリマーの濃度、流速、印加電圧、シリンジーコレクタ 間距離を各々の好ましい条件域に設定することにより、ほぼ同したさの繊維で構成される 不統布を存ることができ、特にポリマー濃度をより高濃度に設定することにより、異なる 太さの機能が混合する不能布を作ることができる。また、使用する溶媒を、BLSPの過程で容易に蒸散しやすい端点の低い溶媒と、蒸散しにくい沸点の高い溶媒の混合溶媒とし、 その混合比を変化させ、特に後者の溶媒の比率を高く設定することにより、繊維同士が一部結合したメッシュ状の不織布を作ることができる。

#### 2. 医療用高分子

医療用高分子とは、人工臓器又は人工組織、医療用器具などに使用されるポリマーであり、 天然高分子及び合成高分子のいずれも含まれる。

# [0024]

天然高分子としては、例えばコラーゲン、ゼラチン、プロテオグリカン、デキストラン、 キチン、キトサン、絹、ヒアルロン酸、アルブミン、エラスチン、核酸、ヘパリン及びへ パラン殖能が等げられ、これらの1つ又は複数種を適宜選択する。特に、コラーゲンは、 生体観和性及び組織適合性に優れ、抗原性が低く、生体内で完全に分解吸収されることか ら、医用材料の素材として特に優れた特性を有している。例えば、I~V型コラーゲン( のり席、得、軟骨又は旋撃から抽出及び精製されるが、一般には市豚のものを使用するこ とができる。

[0025]

合成高分子としては、例えばポリ乳酸、ポリグリコール酸、ポリラクチド、ポリグルタミン酸、ポリーεーカプロラクトン、ポリーーシブキャン、ポリューリンゴ酸、ポリータートとロキン菌酸など、あるいはポリリ酸とポリカプロラクトンとの共重合体をどか挙げられ、これらを1つ又は複数種選択して使用する。また、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリアミド、ポリエステル、ポリエチレングリコール、ポリカーポネート、ポリファ化ニリアン、ポリウレタン、ポリスチレン、ポリアクリロニトリル、ポリテトラフルオロエチレン、ポリビニルアルコール、ポリエチレンテルフクラート、ナイロン、ポリバイソプロピルアクリルアミド、ポリビニルクロライド、ポリメククリル酸メチル、ポリジメチルシロキャン、ポリアリルスルホン及びポリスルホンなどの1つ又は複数種を適宜選択することも可能である。

[0026]

ここで、医療用高分子に要求される性質として、生体がにおける親和性、細胞接着性、生 分解性、光反反性、機械的研入性、機械的主条が性などが挙げられる。但し、本発明におい ては1種類のポリマーが上記すべての性質を備える必要はなく、1つの性質を有するポリ マーを適宜組み合わせることにより、目的とする性質を備えるようにすればよい。

[0027]

親和性は、抗原抗体反応などの生体内における不必要な免疫反応を起こさないようにする 性質であり、この性質を満たすポリマーとしてポリメタクリル酸メチル、ポリジメチルシ ロキサン、ポリテトラフルオロエチレン、ポリエチレンテレフタレート、ポリプロピレン 、ポリエチレンが挙げるれる。

[0028]

また、細胞接着性は、種々の細胞が材料表面上に安定して接着し生存することを可能にす を性質であり、医用材料の表面に適切な機能を有する細胞を固定し配置して用いるために 要求される。細胞接着性を有するポリマーとしては、例えばコラーゲン、ゼラチンなどが 挙げられる。

[0029]

生分解性は、生体内に存在する酵素あるいは単に加水分解によってその高分子の主鎖が分解を受けて生体内で吸促される性質であり、体内に埋め込まれてのか。 生体の機能あるい は組織が修復・再建されてくる強当な開間で分解しつつそれらの組織と置換される必要性のために要求される。 生分解性を有するポリマーとしては、例えばポリグルタミン酸、ポリグリコール酸、ポリ乳酸、ポリカプロラクトン、ポリエ酸とポリカプロラクトンとの共重合体、ポリーェーカプロラクトン、ポリー p ージオキサン、ポリαーリンゴ酸、ポリータートでロキシ路酸などが挙げられる。

[0030]

但し、用窓によっては建分解性ボリマーである必要がない場合もある。そのような場合に 使用されるボリマーとして、例えばボリエチレン、ポリアロビレン、ポリアミド、ポリエ ステル、ポリエチレングリコール、ポリカーボネート、ポリフッ化ビニリデン、シリコー ン、ポリウレタン、ポリスチレン、ポリアクリロニトリル、ポリテトラフルオロエチレン 、ポリニルアルコール、ポリエチレンテレフタラート、ナイロン、ポリNイソアロビル アクリルアミド、ポリビュルクロライド、ポリメタクリル酸メチル、ポリジメチルシロキ サン、ポリアリルスルホン及びポリスルホンなどがある。

[0031]

光反応性は、光を照射することにより化学反応が構造され、その高分子とうしが突觸され ななどによるハイドロゲルの形成などが引き起こされるという性質であり、薬剤を埋包し ており、含水条件で影削することによりそれら薬剤を徐放する機能を有するハイドロゲル の形成のために要求される。光反応性を有するポリマーとして、天然高分子の誘導体、例 えばステレン化ゼラチン、ジチオカルバミル化ゼラチンなどのゼラチン(就毒体が挙げられ 。なお、スチレン化ゼラチンとは、ゼラチンにスチレン基を化学結合させたものを意味 し、ジチオカルバミル化ゼラチンは、同様にゼラチンにジチオカルバミル基を導入したものを意味する。

# [0032]

機械的耐入性は、医用材料としての使用においてその構造および力学特性を可能な限り長期間にわたって安定に維持する性質であり、生体内での長期間の使用に耐え得る医用材料の製造のために要求される。機械的柔軟性とは、力学的負荷に対する広答において、その根構造変形が負債により鋭敏に起こるとともに負荷の除去によって元の形状への回復も速やかである性質であり、生体内で使用する医用材料を体内の触り力学環境変化に遊切に応答させるために要求される。セグメント化ポリウレタンは機械的耐入性と機械的柔軟性を合わせ持つポリマーである。セグメント化ポリウレタンとは、結晶性固体化するボリマー領域(ハードセグメント)と非晶性のポリマー領域(ソフトセグメント)から構成されることによりミクロ相分離構造を呈するブロック共重合体型ポリウレタンを総称する。【0033】

本発明においては、コラーゲン、ゼラチン及びボリウレタンの組合せが好ましい。特に、ゼラチンを使用する場合は上記の通りスチレン化ゼラチンが好ましい。ゼラチンは、例え ば、牛骨、牛皮又は豚皮からアルカリ法又は酸性法によって工業的に得られる市販ゼラチン、あるいはコラーゲンを熟変性させて飘製したゼラチンを使用することができる。ボリウレタンを使用する場合はセグメント化ポリウレタンとするのが好ましい。コラーゲンにより細胞接着性が付与され、セグメント化ポリウレタンにより機能的耐久性及び柔軟性が付与される。これらの性質は、後述する人工血管用に特に好ましい。

### 3. 電界紡糸

本発明の医用材料は、上記ポリマーを電界紡糸し、紡糸ノズルから噴射される繊維を堆積 させることにより不識布の形態として得ることができる。この不識布は、1種類のポリマ ーにより作製されたものでもよいが、複数のポリマーを混合して紡糸したり、紡糸の際に 複数のポリマーを個別にそれぞれ同時に紡糸することもできる。複数のポリマーの各々を 順次堆積させて複数の層にしてもよい。例えば、図2に示す通り、2つのジェットを用い て紡糸する場合において、一方のジェット (ノズルA) からポリマーaを、他方のジェッ ト (ノズルB) からポリマーbを暗射すると仮定する。ノズルA及びノズルBからそれぞ れポリマーa、ポリマーbを同時に喷射すると、両ポリマーが混合し、それぞれのポリマ ーが相互侵入したメッシュ構造の不織布を得ることができる(図2)。また、ポリマー a 又はポリマーhのいずれか一方をまず暗射して1層の不識布を作製し、次に他方のポリマ 一を当該不総布上に嗜射すると、異なるポリマーの繊維による2層の不総布が得られる( 図3)、従って、目的に応じて、2種類のポリマーを同時又は別々に噴射することもでき 3種類以上のボリマーを順次務層することもできる(図3)。「精層」とは、あるポリ マー繊維の不織布の上に別のポリマーを紡糸及び堆積させて、不織布の層を重ねることを 意味する。但し、重ねるべき不識布を個別に作製しておいて、それぞれの不識布を重ね合 せることも、本発明における「精層」に含まれる。積層数は特に限定するものではないが 、医用材料としての目的を達成するためには、2層以上であることが好ましく、3層又は それより多層 (例えば3~10層) であることがさらに好ましい。なお、複数のボリマー を使用する場合は、天然高分子同士を組み合わせても、合成高分子同士を組み合わせても 、天然高分子と合成高分子とを組み合わせてもよい。

#### [0034]

本発明の医用材料は、シート状である必要はなく、図るに示すように、回転担体上にポリマーを嗅射することによって、円筒形(管状)の医用材料にすることが可能である。回転担体を回転させながら、紡糸ノズルからボリマーを嗅射し、担体を回転動力向に往復移動させることにより、管状の医用材料を作製することができる。この場合も、2種類のノズルから同時にポリマーを嗅射すれば、機能同士が相互像人した混合化医用材料が得られ、順次精層すれば、複数の層を育する税骨化度用材料が得られる。

### 4. 医用材料の用途

本発明の医用材料の用途は、特に限定されるものではないが、例えば人工神経管、人工食 遠、人工気管、人工血管、人工ル、工厂制度、人工機関、工工機関、人工機関、人工 帯、人工健、人工負限、人工関節、人工関節、人工関節、自科材料、外科用総合外、 外科用補填材、外科用補強材、創售保護材、骨折接合材、コンタクトレンズ、駅内レンズ 、メッシュ、医療用不織布、輪液・直液パッグ、チューブ、手術用手袋、ガウン、シーツ 又コフィルターのために使用される。 [0035]

人工血管を作製するには、上記回転担体を用いて3層構造を有するようにするとよい(図4,5)。 すなわち、本発明の人工血管の設計思想は、高弾性支持体の基本骨格層を有し、異なる生体強合性や生理的機能を有する生体高分子のナン・マイクロフィバーメッシュの積層化又は混合化による多機能性の付与にある。この多機能性は、それぞれ異なった生体適合性を有するポリマーにより紡糸された繊維を使用することにより獲得される。具体的には、内腔側には血管内皮細胞またはその前原細胞を安定して接着させ得るコラーゲンのメッシュ層を、中間層には細胞増加圧子栄添削を徐放し得る光反応性ゼラナンのメッシュ層を、そして外側には機能が耐火性・柔軟性に優れたセグメント化ポリウレタンのメッシュ層をそれで取け、これらをが安定した結合組織によっ定絡されることにより、血管の内腔側腕計と外側設計を区別しかつ充分な機械が強度・耐火性・弾性や性をしたした人工血管を設計することができる。なお、人工血管の内径(中空部の直径)は、紡糸のときに直径の異なる担体を使用することにより、1~10mmの範囲で適宜到前することができる。なお、人工血管の内径(中空部の直径)は、紡糸のときに直径の異なる担体を使用することにより、1~10mmの範囲で適宜到前することができる。

## [0036]

本発明の人」血管は、内腔側からは内皮細胞層に裏打ちされた仮性内膜組織により、外側からは繊維間隙へ侵入してきた結合組織により覆われて自己化を獲得すると同時に、その内外層を安定して支持する高弾性担体で補強されているのが理想的である。これを細胞レベルで言い娘えると、人工血管内腔側は、内皮細胞が覆うことができるように内皮細胞に対する細胞接着性を有しつつも、血小板、白血球などが付着しないように血炭細胞に対する細胞排接着性が要求され、人工血管外側は、繊維芽細胞などへの細胞接着、速性及び増発性が要かされ、人工血管外側は、繊維芽細胞などへの細胞接着、速性及び域発性が要かられば、人工血管の基本骨格(血管の外周)には高弾性体の支持層であるセグメント化ポリウレクンのナノファイバーを、内腔側には細胞接着マトリックスであるコラーゲンを、外周と内腔との間には生理活性物質を含むゼラチンナノファイバーを設置することが好ましい。

# [0037]

【実施例】

以下、本発明の具体的実施例を説明するが、本発明はこれに限定されるものではない。 【0038】

## 〔実施例1〕セグメント化ポリウレタンを用いた医用材料の作製

セグメント化ポリウレタンを 10%濃度で、テトラヒドロフランに溶かし、送液速度  $3m \ln n$ 、電場配離 30 cm、即加電圧30 k Vの条件で、電界紡糸した。コレクタ上に堆積した産物は、走査電子顕微鏡により観察すると、図6に示すようなマイクロメートル  $\chi$ ケールの外径( $1\mu m \sim 10 \mu m$ )を有するファイバーからなる不識布を形成していた。また、ファイバーの一部は、他のファイバーと融合して架橋点を形成していた。このことは、作製された不織布が伸縮性に富むことを意味する。

#### [0039]

形成されたセグメント化ポリウレタンの不織布をコレクタより回収し引っ張り試験を行ったところ、電界紡糸によらない方法で作成したセグメント化ポリウレタンのシートより、 要値段度以上の弾性を示し、大夫かつしなやかなシートを形成した。

# [0040]

「実飾例2]光ゲル化ゼラチンを用いた医用材料の作製

スチレン基を導入した光ゲル化ゼラチンを2.5から12.5%濃度で、カンファキノン 1%とともに1.1.1.3.3.3.3ーヘキサフルオロー2ープロバノールに溶かし、送 液速度3ml/hr、電場距離10cm、印加電圧12kVの条件で、電界紡糸した。コレクタ上に堆積した産物は、走室電子顕微鏡により観察すると、図7に示すような数十から数百ナノメートルスケールの外径を有するファイバーからなる不識布を形成していた。 【0041】

光ゲル化ゼラチンの濃度が5%のときは、ビーズに糸を通した形態、いわゆるネックレス 状のファイバーが形成された。また、7.5%のときは大さの異なるファイバーが形成さ れた(太さ10~500nm)。10.0%のときは、100nm~5µmの太さのファ イバーが形成された。

## [0042]

このように、光ゲル化ゼラチンの濃度を変えることで、生成するファイバーの直径を制御 することが可能であった。そして、直径が異なるファイバーが集合して不載布を形成する と、ファイバー径の不均一分布に起因して、細胞接着半動や薬剤徐放半動などの発現機能 の特性が空間的に不均化・多様化するという効果を生じる。

### [0043]

また、光ゲル化ゼラチンのナノファイバーからなり、カンファキノンを含む不総布に、6 0mW/cm<sup>2</sup> 強度の可視光を照射したところ、不織布はゲル化し、水不溶性を示した。 [0044]

## 「実施例3] コラーゲンを用いた医用材料の作製

コラーゲンを1, 1, 1, 3, 3, 3 - ヘキサフルオロー2 - プロパノールに溶かし、送 溶速度3 m i / h r、電場距離15 c m、印加電圧25 k Vの条件で、電界妨条した。コ レクタ上に堆積した産物は、走産電子顕微鏡により観察すると、図8 に示すようなマイク ロメートルスケールの外径(1 μm~10 μm)を有するファイバーからなる不織布を形成していた。

#### [0045]

# 〔実施例4〕 2種類のポリマーを用いた医用材料の作製

セグメント化ポリウレタンおよび光ゲル化ゼラチン、または、光ゲル化ゼラチンおよびコ ラーゲンをそれぞれ実施例1、2、3に記載した操作条件の下、図2に示すような二本の シリンジから同時に同一のコレクタ上に向けて電界始条した。その際、射出する異なる種 類の高分子溶液に予め異なる電光色素を微量混合しておいな。その結果、形成された不織 布を共廃点レーザー顕成態によって観察すると、異なる高分子のナノファイバーが相互侵 スレムメッシュ推動が腕をおれていた。

## [0046]

# 〔実施例5〕3種類のポリマーを用いた3層構造を有する医用材料の作製

セグメント化ポリウレタン、光ゲル化化モラナン、コラーゲンをそれぞれ実施例1、2、3 に記載した操作条件の下、図3に示すように異なるシリンジから同一のコレクタ上に順次、 連続して電界紡糸を行った。その際、射出する異なる種類の高分子溶液に予め異なる数 光色素を微量混合しておいた。その結果、形成された不穢布を共気点レーザー野微鏡によって観察すると、異なる高分子のナノファイバーが順次、積層化されたメッシュ構造が形成されていた(図9)。図9において、下の層の黄岩は、上の間に覆われると消失することから、確かに不微布が視層されていることが分かる。これは、断面像の観察により3層 精造をとっていることを確認することができる(図9)。

### [0047]

## 「実施例6] 人工血管の作製

実施例 43 よび5の方法により、図4に示すような軸方向に任意の速度で往復運動しつつ 回転する金属シャフト、値径1~3 ミリメートル)へ向けて、コラーゲン、光ゲル化ゼラ チン、セグメント化ポリウレタンを退合又は積層化電界動系した。その後、混合・積層さ れたナノ・マイクロファイバー不載布をシャフトより抜き取ると、しなやかな弾性を示す 人工血管が製造された。この人工血管は図5に示すような階層的構造を有していた。すな わち、内限には細胞接着性のマトリックスとして作用するコラーゲンのナノ・マイクロティバー帰 ナノ・マイクロファイバー層、そして外側層には高弾性支持骨格としてのセグメント化ポリウレタンのナノ・マイクロファイバー層を有する機能的人工血管が形成できた。

[0048]

〔実施例7〕 細胞を固定させた人工血管の構築

実施例6にて作製された人工血管に対して、ヒト臍帯静脈壁より採取された血管内皮細胞 を指揮したところ、コラーゲンのナノ・マイクロファイバーを有する内面帽上にそれらの 血管内皮細胞はよく接着した。すなわち内壁に血管内皮細胞を接着固定させた機能的人工 血管を構築することができた(図10)。また、細胞を蛍光色素D10により蛍光ラベル したところ、緑色の蛍光を発していた(図10)。

[0049]

【発明の効果】

本発明により、医療用高分子の繊維を用いて作製された不織布の医用材料が提供される。 本発明の医用材料には多機能・高機能性が付与されている。従って、例えば弾性特性の強 化及び異なる生体高分子・合成高分子のナノ・マイクロファイバーは、人工血管に有用で ある。本発明における器具化を可能ならしめる諸特性の最適化は、電界紡糸する際の、高 分子の種類、紡糸条件の設定によって可能である。また、本発明の人工血管はさらなる他 の人工血管、例えばハイブリッド型人工血管の基本材料としても有用である。

【図面の簡単な説明】

【図1】電界紡糸装置の概念図である。

【図2】二つのジェットを用いる電界紡糸によるナノファイバーの混合化を示す図である

【図3】二つのジェットを用いる電界紡糸によるナノファイバーの積層化を示す図である

・ 【図4】二つのジェットを用いて混合・積層化されたナノファイバーからなるチューブの 作製法の概要を示す図である。

【図5】積層化ナノファイバーメッシュによる人工血管壁の階層的構造設計を示す図であった。

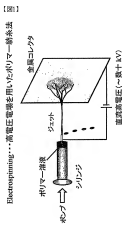
【図6】セグメント化ポリウレタンのマイクロファイバーの走査電子顕微鏡写真である。

【図7】光ゲル化ゼラチンの電界紡糸産物の走査電子顕微鏡写真である。

【図8】コラーゲンのナノ及びマイクロファイバーを示す走査電子顕微鏡写真である。

【図9】積層化ナノ及びマイクロファイバーの作製例を示す図である。

【図10】 積層化ナノ・ミクロンファイバーメッシュによる人工血管の作製例を示す走査電子顕微鏡写真、および、その内面に播種された血管内皮細胞の蛍光顕微鏡写真である。



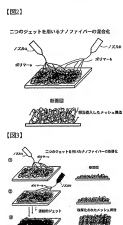
【図4】

・ 相互使み、 混合化ナノファイバーによる人工会管の製造法

・ 日本

・ 日

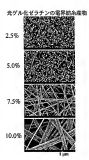
イバー(コートペー) の体状リティバー) コラーゲンナノファイバー(和別体章マ トリックス) ・血管内室((548) 無機





[図6]

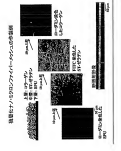
【図7】



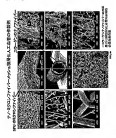
【図8】



【図9】



【図10】



(51)Int.Cl.7 FI テーマコード(参考) DO4H 1/42 A61L 27/00 V A61L 27/00 Y

DO4H 1/42 W DO4H 1/42 X

(72)発明者 木戸秋 悟

福岡県福岡市東区馬出2-2-48-1005

Fターム(参考) 4C081 AA02 AA12 AB01 AB11 AB13 AB22 AB23 AB31 AC02 AC12

CA211 CD121 CD151 CD34 DA05 EA03

4C097 AA03 AA15 AA17 AA20 AA21 AA23 AA24 AA27 BB01 DD01 DD05 DD11 EE09 EE19 FF12 FF14

4L047 AA07 AA11 AA14 AA15 AA17 AA18 AA21 AA25